Japanese laid-open application H02-124883, (published on 05/14/1990, assignee Kitasato Institute, titled "Isofavone derivatives which have anti-oxidation activity and manufacturing methods") discloses isoflavone compounds that have a general formula shown below.

Claim 1 translation:

[Isoflavone compounds or salts of such isoflavone compounds that have a general formula:

$$R_{2}$$
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}

wherein _____ is double bond or single bond, X is O or H₂, R1 – R9 are H, OH, OCH3, OC2H5, SCH3, COO, or halogen, either one of both of R1 and R1, R2 and R3, R3 and R4, R5 and R4, R6 and R7, R4 and R8, R8 and R9 can be methylendioxy group.]

Claim 2 relates to a manufacturing method using microorganism. The purpose of this research is to produce compounds that have antioxidation activity. There are data showing the antioxidation activity of these compounds.

平2-124883 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

@Int. Cl. ⁵	識別配号	庁内整理	番号	@公開	平成 2年(19	990)5月14日
C 07 D 311/58 311/04 311/36 311/38 311/64		7375 7375 7375 7375 7375	-4C -4C -4C -4C			
C 09 K 15/10 C 12 P 17/18 //(C 12 P 17/18 C 12 R 1:465)]	7043- D 8931-		未請求	· 請求項の数 2	(全11頁)

抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体およびその製造法 ᡚ発明の名称

> 頭 昭63-278780 ②特

頤 昭63(1988)11月4日

東京都世田谷区瀬田5-12-7 何発 明 者

神奈川県横浜市南区六ツ川2丁目3番地の301 サンライ 小 見 山 寛 檄

ズ弘明寺104号

神奈川県横浜市緑区長津田7丁目10-18-301 信 次 船山

北里研究所(社団法 東京都港区白金5丁目9番1号

人)

弁理士 小林 和憲 外1名 四代 理 人

1. 発明の名称 抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体および その製造法

2. 特許請求の範囲 山、一般式

$$R_2$$
 R_1
 R_2
 R_1
 R_2
 R_3
 R_5
 R_5
 R_7

(式中、 ---- は一重結合または二重結合、Xは OまたはH。、Ri~Riは各々H、OH、メト キシ、エトキシ、メチルチオ、カルポン酸宝たは ハロゲン原子を示すか、あるいはR」とR』、R』 ŁR1 . R1 ŁR1 . R1 ŁR1 . R1 ŁR7 . R, とR。およびR。とR, のいずれか1つまた

は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成していて もよい)で汲されるイソフラボン誘導体またはモ

(2)、ストレプトマイセス属に隔し、一股式

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_3
 R_5
 R_6
 R_7

(式中、 ____ は一重結合または二重結合、Xは OまたはH』、R,~R,は各々H、OH、メト キシ、メチルチオ、エトキシ、カルボン酸または ハロゲン原子を示すか、あるいはR」とRェ、Rェ ŁR3 . R2 ŁR4 . R5 ŁR4 . R4 ŁR1 . R, とR. およびR. とR. のいずれかしつまた は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよ い)で表されるイソフラポン誘導体を生産する能

力を有する微生物を培地に培養して寝イソフラボン誘導体を生産蓄積せしめ、得られた培養物から 寝イソフラボン誘導体を保取することを特徴とす る上記一般式で表されるイソフラボン誘導体また はその塩の製造法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、抗酸化剤として有用なイソフラボン 誘速体およびその製造法に関する。

(従来の技術)

従来、天然物由来の抗酸化活性を有する物質と しては、αートコトリエノール、τートコフェロ ール、ピタミンE、イソフラボン誘導体などが知 られている。・

イソフラボン誘導体は、複物由来または化学合成により得られることが知られている(An. Acade. Brasil. Cienc. <u>40</u>. l47-150 (1968)、Asr. Biol. Chem., <u>32</u> (6). 740~745 (1968)、J. Asr. Food. Chem..

24. 1174~1177 (1976)、米国特許第4. 157. 984 (1979)、米国特許第4. 264. 509 (1981)) が挙げられ

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、微生物の産生する抗酸化活性物質を 得ることを目的とする。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、有用な生理活性物質を得ることを目的として、種々の放線面を分離し、その生産物について研究を行った結果、東京都奥武蔵の土壌から新たに分離した放線菌が、その培養物中に抗酸化活性を有するイソフラノイド誘導体を生産することを見出し、本発明を完成したものである。

即ち、本発明は、一般式

$$\begin{array}{c} R_{3} \\ R_{2} \\ R_{1} \\ X \\ R_{9} \\ R_{8} \\ R_{7} \\ \end{array}$$

(式中、 ----- は一重結合または二重結合、Xは OまたはH:、R:~R, は各々H、OH、メト キシ、メチルチオ、エトキシ、カルボン酸または ハロゲン原子を示すか、あるいはR:とR:、R: とR:、R;とR:、R:とR: CR: R,とR:およびR:とR:のいずれか1つまた は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよ い)で表されるイソフラボン誘導体またはその塩 およびその製造法である。

上記の塩としては、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カ ルシウム塩などが挙げられる。 本発明のイソフラボン誘導体を生産する能力を有する微生物は、ストレプトマイセス属に属するが、例えば本発明者らが分離したストレプトマイセス属に属する菌体 O H - 1 0 4 9 は、本発明に最も有効に使用される菌体の一例であって、本関株 O H - 1 0 4 9 の菌学的性質を示すと次の通りである。

(1) 形態的性質

栄養菌糸は、各種寒天培地上でよく発達し、分 断は観察されない。気菌糸はスターチ無機塩寒天 培地等で豊富に著生し、灰色を呈する。顕微鏡下 の観察では、気菌糸は直線状を呈し、20ケ以上 の胞子の連鎖が認められる。胞子の大きさは1. 1×0.7μmで、卵型である。胞子の表面は平 滑である。菌核、胞子のうおよび遊走子は見出されない。

(II)各種培地上での性状

イー・ビー・シャーリング (B. B. s h i r l i n g) とデー・ゴットリープ (D. G o t t l i e b) の方法 (インターナショナル・ジャー ナル・オブ・システィマテイック・パクテリオロジー、16巻、313頁、1966年)によって 調べた本生座館の培養性状を次表に示す。 色調は 連準色として、カラー・ハーモニー・マニュアル 第4版(コンテナー・コーポレーション・オブ・ アメリカ・シカゴ、1958年)を用いて決定し、 色異名とともに括弧内にそのコードを併せて記し た。以下は特記しない限り、27℃、2週間目の 各増地における観察の結果である。

培養性状

·	生育	貧弱に生育、無色 ライトアイポリー
シュククロー		(2 c a)
ス・硝酸塩寒	杂图定	查弱、粉状、
天		ライトベージュ
		(3 e c)
	可溶性色	生産しない
	素	

[生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
グルコース・		(2 c a)
アスパラギン	基面	ライトマスタード
寒天		タン(2 1 a)
(ISP)	気菌糸	豊富に着生、
		ピロード状、
		シルバーグレイ
		(3 f a)
	可溶性色	生産しない
	۱ ـــ	
	素	
	* 生育	良好に生育、
		良好に生育、 ライトアイポリー
グリセロール	生育	ライトアイポリー
グリセロール ・アスパラギ	生育	ライトアイポリー
	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン
・アスパラギ	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン (2 q e)
・アスパラギ ン寒天	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン (2 q e) 豊富に着性、

1	}	アミューズ
		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	柔	_
	生育	良好に生育、
	'	ライトホィート
		(2 e 2)
スクーチ・無	塞面	ライトマスタード
機塩寒天		タン (2 i e) ・
(ISP)	気菌糸	豊富に菊生、
		ピロード状、
1		アミューズ
1		(5 f e)
1	可溶性色	生産しない
	茶	
	生育	良好に生育、
チロシン窓天		アイボリ
(1SP)		(2 d b)
1		

1	其面	クラブブラウン
	,	(3 p £)
	永勘戾	中程度に著性、
	į	ピロード状、
		コパルトグレイ
		(2 f e)
	可熔性色	生産しない
	索	
	生育	中程度に浸透して
		生育、
•		ライトアイポリー
		(2 c a)
オートミル寒	裏面	ライトマスタード
天 (ISP)		タン
		(2 i e)
	気菌糸	中程度に養成、
		ピロード状、
		シャドーグレイ
		(5 i h)
I .		1

	可溶性色素	生産しない
	生育	中程度に生育、 ライトアイポリー (2 c a) ライトマスタード タン (2 i e)
酵母エキス・ 皮芽エキス寒 天(ISP)	気選糸 可溶性色 素	タン (2 1 e) 中程度に著生、 ピロード状、 アミューズ (5 f e) 生産しない
	生育	良好に生育、 ライトホィート (2 e a)
栄養変天	基团	(28c)

1 1	余菌及	豊富に着生、
		ピロード状、
		ブッシウィロー
		グレイ
1		(5 d c)
	可溶生色	生産しない
	柔	
	生育	良好に生育、
		ローズベージュ
		(4 g c)
	蓝面	ライトアンパー
ベプトン・酵		(3 i c)
母エキス寒天	気菌糸	中程度に著生、
(ISP)		ピロード状、
		クリーム
		()
	可溶性色	メイプル
	素	(4 £ e)

		A-32 i= jL = 10
	生育	貧弱に生育、
グルコース・		無色
硝酸塩寒天	宴面	パール(3 b a)
	気菌糸	貧弱に着生、
		サンド
		(3 c b)
	可溶性色	生産しない
ł	素	
	生育	良好に生育、
		ライトアイボリー
		(2 c a)
グリセロール	裏面	サンド
・リンゴ酸カ		(3 c b)
ルシウム蹇天	未固定	中程度に着生、
		ピロード状、
		アミューズ.
	}	(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	素	
		1 .

		
	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
		(2 c a)
	羅面	ライトホィート
グルコース・		(2 e a)
ペプトン寒天	気菌糸	中程度に着生、
		ピロード状、
		ホワイト (a)
		あるいは
:		パールグレイ
		(13dc)
	可溶性色	生産しない
	素	
Ĺ		

(1(1) 生理学的错性質

(1)メラニン色素の生成

(イ) チロシン寒天

陰性

(ロ) ペプトン・イースト鉄楽天 (ハ) グルコース・ペプトン・ゼ 陰性

(4) 硝酸塩の運元

全性

(5)ゼラチンの液化(21~23℃) ·(グルコース・ペプトン・ゼラチン

 培地)
 遊陽性

 (6)スターチの加水分解
 陽性

 (7)脱胎乳の凝固 (3.7 ℃)
 陰性

(A) 脱脂乳のペプトン化 (37 t) 関性 (0) 生 安温度 (10 ~ 37 t)

(9)生育温度範囲 00 炭素源の利用性

(プリーダム・ゴトリープ寒天培地)

利用する :グルコース、マンノース、キ

シロース、フラクトース、ア

ラピノース

やや利用する;シュークロース

利用しない ;ラフィノース、イノシトール

、ラムノース、メリピオース

、セルロース

00セルロースの分解

陰性

(IV) 紐胞壁組成

粗跑壁のジアミノピメリン酸はLL型である。 以上、本図の国学的性状を要約すると次の通り である。気菌糸の形態は直線状で、長い胞子镇を 形成する。胞子の裏面は平滑である。培養状の錯 性質としては、栄養菌糸はアイポリー系の色調を 显し、気団糸は灰色系の色調を呈する。可溶性色 素は生産しない。これらの結果から、本菌株はス トレプトミセス属に属する困種であり、ブリドハ ムとトレスナーの分型(パージズ・マニュアル・ オブ・デターミネーティブ・バクテリオロジー、 第8版、748~829頁、1974年) による グレイシリーズに属する菌種であると考えられる。 なお、本盤株はストレプトマイセス エスピー · OH - 1049 (Streptomyces sp. OH-1049) と称することとした(工 菜技術院微生物工業技術研究所、受託書「做工研

国寄託第9858、FERM P-9858」)。

以上、イソフラボン誘導体生産関について説明したが、放級国の一般的性状としてではなく、一定したものではなく、一定したものではなく、分談のにあるいは通常行われる染外線照射、Xx位に誘導剤などを用いる人工的変位があることは同知の事実では決ちのような人工的変位はは勿論、自然ないできる。以下できる。

本発明においては、先ずストレプトマイセス属に属し、イソフラボン誘導体を生産する能力を告めた当な暗地に培養される。本欲生物の培養においては、通常放映面を培養する方法同の一般に用いられる。培地としては、故生物がにし得る関係などを含有させた、対のコース、でに応じ無限などを含すとしては、グルコース、フラクトース、マルトース、経動、デキストリン、健康、経動、デキストリン、

培養は通常浸とうまたは通気便拌培養などの好気的条件下で行うのがよい。工業的には深部通気 便伴培養が好ましい。培養温度は20~40でで も行い得るが、通常は24~30でで行うのが好ましい。培養時間は、液体培養の場合、過常1~ 8日培養を行えばよいが、好ましくはイソフラボ ン誘導体の培養物中の蓄積量が増大に違した時に 培養を終了すればよい。これらの培地組成、 培養を終了すればよい。これらの培地組成 の液性、培養温度、 機律速度、通気量などの 様性は使用する菌株の種類や外部の条件など とで好ましい結果が得られるよう適宜調節、 といることは言うまでもない。液体培養に 発他があるときは、シリコン油、植物油、 界面活 性剤などの消泡剤を適宜使用される。

このようにして得られた培養物中に蓄積された イソフラボン誘導体は固体内および培養遺液中に 合有されるので、遠心分離して培養ろ液と関体と に分離し、各々からイソフラボン誘導体を採取す るのが有利である。

培養ろ液からイソフラボン誘導体を採取するには、培養ろ液を酢酸エチル等の非親水性有機溶媒で抽出するか、あるいは培養ろ液を活性炭、アルミナ、多孔性合成高分子樹脂、イオン交換樹脂などに吸着させ、酢酸エチルなどの溶出溶媒で溶出し、得られた抽出液または溶出液を減圧濃縮するか、またはヘキサンなどの有機溶媒を加えて沈酸

このようにして得られたイソフラボン誘導体としては、例えば第1表に記載のOH-1049P 物質、OH-1049Q物質、OH-1049R 物質が挙げられる。

第1度

	化学	OH-1049P 物質	OH-10490	OK-1049R 物質
į	構造			

O X O ·O OH н Н R: н Н н R. OH ОН ОН R, C R4 OH Н н н R. н ОН ОН R. н OН ОН OH R, Н н H R. Н Н н R. 第2図の通 裏3図の通 UV 第1図の週 り(メタノ り(メタノ り(メタノ ール中) ール中) ール中) 第5回の通 据 6 図の通 I R 第4図の還

り (KBr

法)

り (KBr

选)

次に実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。 (事施例)

実施例 1

OH-1049P、Q、R生産菌の培養

500m & 容坂口フラスコに会塩 0.3%、きな粉 2.0%、グリセロール 2.0%を含む液体培地 (p H 7.0) 【A 培地 】100m & を液図し、これにグルコース 1.0%、ペプトン 0.5%、 大田 で 1.0%、スプトン 0.5%、 大田 で 1.4日間 音量したストレプトマイセス エスピー・〇 H 一 1049の斜面 音表から 1 白金耳を接種し、 振幅 17cm、 低分 1 2 0 回往 復する レンプロカル・シェーカーで、 2 7 で で 7 2 時間 振とう 培養して 穏 中を得た。

次に30 & 容ジャー・ファーメンターに A 培地 20 & を仕込み滅臨した後、上記方法で得られた 種母 1 & を無関的に移植し、28 ℃で毎分 150 & の空気を通気し、攪拌しながら3日間培養して、 培養板約20 & を得た。

b (KBr

法)

実施例2

療養物からのOH-1049P、Q、Rの抽出 実施例1で得られた培養液に約1 kgのハイフロースーパーセルを加え吸引速過し、その培養さ 被約20 lに20 lの酵酸エチルを加え機伴・抽出した。水層と酢酸エチル層とを分液後、水層に再び10 lの酢酸エチル層とを分液後、肉酢酸エチル層とを分液後、肉酢酸エチル層とも分液後、肉酢酸エチル層とも分液後、肉酢酸エチル層とも分液後、肉酢酸エチル層を含むせ、約2 lになるまで減圧濃縮し、濃溶液を約1 lの脱イオン水で洗浄した後、有機溶媒層を無水硫酸ナトリウムで処理して脱水し、溶媒を波圧下で留去した。このようにして、OH-1049P、QおよびR物質を含有する油状物質を得た。

実施例3

<u>シリカゲルクロマトグラフィーによる抗生物質</u> OH-10<u>49P、Q、</u>Rの検製

実施例2で得られた油状物質を、予めクロロホルムを用いて充填された内径70mm、長さ300mmのシリカゲル60(Merck社製)カラ

ムに吸者せしめ、クロロホルムからメタノールに連続的に変化させる溶出溶紅を用いてクロマトグラフィーを行った。溶出液のうち、抗酸化活性のあるフラクションを築め、滅圧違縮し、純度約10%程度のOH-1049P、Q、R物質含有距分を得た。

実施例 4

<u>高迪液体クロマトグラフィーによる〇H-10</u> 49P、Q、R物質の単離

実施例3で得たOH-1049P、Q、R物質含有面分からOH-1049P、Q、Rの純品を得るために次の高速クロマトグラフィーにより分離特勢した。

高速液体クロマトグラフィーは、送液ポンプとしてTORIROTARY-V(日本分光製)、 検出器としてUVIDEC-100-V(日本分 光製)、カラムは、オクタデシルシラン化シリカゲルのYMCD-ODS-5、内径20mm×投さ250mm(山村化学研究所製)を用いた。実施例3で得たOH-1049P、Q、R粗生成物

約1mgを10mgに溶解させたサンプルを注入し、展開溶出溶媒としてメタノールー水(1:
1)混合溶媒を用い、被長270nmの繋外部吸収でOH-1049P、Q、R物質に該当するピークを集めた。この適分を波圧濃縮して抗OH-1049P、Q、Rの純品をそれぞれ約0.1mgを得た。

実施例 5

<u>分取薄置クロマトグラフィーによるOH-10</u> 49P、Q、Rの単離

分取環層クロマトグラフィーは、漂溜クロマトグラフィー用プレートとしては、シリカゲル 6 OF ssc、20×20cm (Merck社製)を用い、実施例 3 で得たOH-1049P、Q、R 粗生成物 20mgを少量のクロロホルムに溶かし、これをシリカゲルプレートに帯状にスポットした。この環質板をクロロホルムーメタノール(9:1)混合溶媒で展開し、UVランプ(254nm)下で検出され得るOH-1049P、Q、Rを含有する帯を振き取られたシリカゲルを、アセ

トンを用いてOH-1049P、Qを抽出することにより、OH-1049P、Q、R物質の純品各々約1.5mgを得た。

(発明の効果)

本発明のイソフラボン誘導体は抗酸化剤として有用である。活性酵素定量法 (Uchiyama 6、Ana & . Biochem. . <u>8 6</u>. 2 7 1 ~ 2 7 8) により、その抗酸化活性を試験した。その結果は第 2 変の通りである。

第2表 抗酸化力の比較*

<u>サンプル禮度</u> サンプル名	100	20	10	4 2 (µ g		
αートコトリ エノール	100	100	-	92 -	42	-
ィートコフエ	100	41	-	4 -	3	•
ロール ビタミンE	87	25	-	2 -	0	•
O H -1049 P	98	98	•	84 -	42	- .







